

AO EXPEDIENTE DO DIA
16 04 2019
PRESIDENTE



ESTADO DA PARAÍBA
ASSEMBLEIA LEGISLATIVA
GABINETE DO DEPUTADO RANIERY PAULINO



Projeto de Lei nº. 329 /2019.
(Do Deputado Raniery Paulino)

Institui o Dia Estadual de Conscientização e Atenção a Pessoa com Lúpus Eritematoso Sistêmico e dá outras providências.

A ASSEMBLEIA LEGISLATIVA DO ESTADO DA PARAÍBA DECRETA:

Art. 1º. Fica instituído o Dia Estadual de Conscientização e Atenção a Pessoa com Lúpus Eritematoso Sistêmico (LES) e incluído no Calendário de Eventos Oficiais do Estado da Paraíba, a ocorrer anualmente em 10 de maio.

Art. 2º São objetivos do Dia Estadual de Conscientização e Atenção à Pessoa com Lúpus Eritematoso Sistêmico (LES):

- I - disseminar informações sobre a doença e os seus sintomas;
- II - sensibilizar os diversos segmentos da sociedade para que compreendam e apoiem as pessoas com Lúpus;
- III - orientar os portadores da doença para que busquem o tratamento médico adequado.

Art. 3º Fica facultado ao Poder Executivo, por meio da Secretaria Estadual de Saúde, a promoção de atividades de conscientização e apoio.

Art. 4º Esta Lei entra em vigor na data de sua publicação.

JUSTIFICATIVA

O Lúpus Eritematoso Sistêmico (LES) é uma doença autoimune, resultado de um desequilíbrio do sistema imunológico, que acomete principalmente as mulheres. Trata-se de uma doença sem cura que, ao atingir o sistema imunológico, faz com que o mecanismo de defesa do organismo ataque a si mesmo criando um excesso de anticorpos na corrente sanguínea, causando inflamação e danos às articulações, aos músculos e a outros órgãos. Na Paraíba, os sintomas e tratamento são ainda pouco divulgados.

Assim, a data deverá ser lembrada todo dia 10 de maio de cada ano, acompanhada de uma agenda de atividades para estimular e chamar a atenção da sociedade sobre a importância

do combate à doença, além de orientar os pacientes já diagnosticados para que busquem o tratamento médico adequado.

A principal unidade de referência no nosso Estado é o ambulatório de Reumatologia do Hospital Universitário Lauro Wanderley e há registros de que o número de casos cresceu 4% no ano passado. Como noticiado pela imprensa, estima-se que quase 20 mil paraibanos tenham lúpus, segundo a Sociedade Brasileira de Reumatologia.

Por ser uma doença incurável, quem precisa conviver com essa situação pelo resto da vida enfrenta uma série de desafios, que começam desde o diagnóstico, acesso a tratamento e atenção com a saúde, já que a medicação reduz a imunidade. O sol é o principal inimigo dos pacientes, o que exige cuidados maiores na nossa região Nordeste, onde a incidência solar é maior.

Sendo assim, a data servirá para o esclarecimento, o conhecimento e enfrentamento da doença e, especialmente para apoiar as pessoas que estão vivendo e sofrendo com lúpus na Paraíba.

Plenário Deputado José Mariz, Sala das Sessões, em 15 de abril de 2019.


Raniery Paulino
Deputado Estadual

